PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS. (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6: A61K 9/48, 31/565, 31/57

(11) Numéro de publication internationale:

WO 97/37642

(43) Date de publication internationale: 16 octobre 1997 (16.10.97)

(81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR97/00612

A1

(22) Date de dépôt international:

4 avril 1997 (04.04.97)

(30) Données relatives à la priorité:

96/04349

5 avril 1996 (05.04.96)

Publiée

FR

Avec rapport de recherche internationale.

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): LABORA-TOIRES BESINS ISCOVESCO [FR/FR]; 5, rue du Bourgl'Abbé, F-75003 Paris (FR).

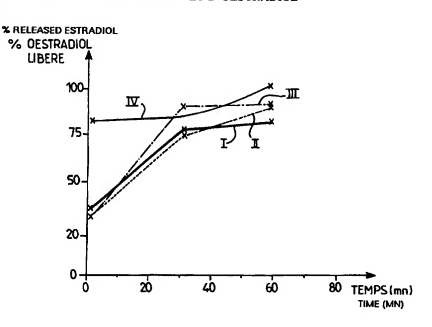
(72) Inventeur; et

(75) Inventeur/Déposant (US seulement): SALIN-DROUIN, Dominique [FR/FR]; 32, rue des Gâtines, F-91370 Verrièresles-Buissons (FR).

(74) Mandataires: BRUDER, Michel etc.; Cabinet Michel Bruder, 46, rue Decamps, F-75116 Paris (FR).

(54) Title: ESTRADIOL AND PROGESTERONE-BASED MEDICAMENT

(54) Titre: MEDICAMENT A BASE DE PROGESTERONE ET D'OESTRADIOL



(57) Abstract

A medicament consisting of a biological medium-soluble capsule containing a micronised progesterone suspended in oil is disclosed, characterised in that the capsule also contains estradiol enclosed in microspheres, also suspended in oil, and which consist of one or more polymers that do not dissolve in oil but that dissolve in a biological medium.

(57) Abrégé

La présente invention concerne un médicament constitué d'une capsule soluble en milieu biologique contenant une progestérone à l'état micronisé en suspension dans de l'huile. Ce médicament est caractérisé en ce que la capsule contient également de l'oestradiol renfermé dans des microsphères également en suspension dans l'huile et qui sont constituées d'au moins un polymère apte à ne pas se dissoudre dans l'huile et à se dissoudre en milieu biologique.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

interna	ationales en veitu du FC1	•					
AL AM AT AU AZ BA BB BE BF BG BJ BR CA CF CG CH CI CM CN CU CZ DE DK EE	Albanie Arménie Autriche Australie Azerbaldjan Bosnie-Herzégovine Barbade Belgique Burkina Faso Bulgarie Bénin Brésil Bélarus Canada République centrafricaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroun Chine Cuba République tchèque Allemagne Danemark Estonie	ES FI FR GA GB GE GN GR HU IE IL IS IT JP KE KG KP LC LI LK LR	Espagne Finlande France Gabon Royaume-Uni Géorgie Ghana Guinée Grèce Hongrie Irlande Israël Islande Italie Japon Kenya Kirghizistan République populaire démocratique de Corée République de Corée Kazakstan Sainte-Lucie Liechtenstein Sri Lanka Libéria	LS LT LU LV MC MD MG MK ML MN MR MW MX NE NL NO NZ PL PT RO RU SD SE SG	Lesotho Lituanie Luxembourg Lettonie Monaco République de Moldova Madagascar Ex-République yougoslave de Macédoine Mali Mongolie Mauritanie Malawi Mexique Niger Pays-Bas Norvège Nouvelle-Zélande Pologne Portugal Roumanie Fédération de Russie Soudan Suède Singapour	SI SK SN SZ TD TG TJ TM TT UA UG US UZ VN YU ZW	Slovénie Slovaquie Sénégal Swaziland Tchad Togo Tadjikistan Turkménistan Turquie Trinité-et-Tobago Ukraine Ouganda Etats-Unis d'Amérique Ouzbékistan Viet Nam Yougoslavie Zimbabwe

10

15

20

MEDICAMENT A BASE DE PROGESTERONE ET D'OESTRADIOL

1

La présente invention concerne un médicament à base d'oestradiol et de progestérone destiné au traitement de la pathologie ménopausique.

On sait en effet que la carence oestrogènique qui se manifeste pendant la période de la ménopause est parfois difficilement supportable par l'organisme féminin en raison notamment du fait qu'elle est ressentie non seulement au niveau du système nerveux central où elle est responsable de manifestations d'ordre neurovégétatif, telles que des bouffées de chaleur, mais également au niveau de la matrice osseuse.

On a proposé par le passé diverses méthodes d'administration de l'oestradiol et notamment une méthode d'administration par voie percutanée. Le médicament objet de la présente invention est administrable quant à lui par voie orale.

On sait également que, dans le cas d'une oestrogénothérapie, il est habituel d'administrer un traitement de progestérone afin d'éviter notamment les risques d'hyperplasie de l'endomètre.

25 Plutôt que d'imposer au patient une prise séparée de ces deux médicaments on comprendra qu'il est particulièrement intéressant de regrouper ceux-ci dans un seul et même médicament afin d'autoriser leur absorption par une prise unique.

On connaît, notamment par le brevet FR-A-2.408.345 des médicaments à base de progestérone qui sont administrables par voie orale. Dans certains de ces médicaments la progestérone se trouve à l'état micronisé en

5

10

15

20

25

30

suspension dans un liquide constitué par de l'huile. Un but de la présente invention est d'inclure à ce médicament une quantité appropriée d'oestradiol.

Une difficulté provient du fait que, pour obtenir une dissolution complète de l'oestradiol dans certaines huiles, et notamment dans l'huile d'arachide, la quantité d'huile nécessaire est telle que la capsule de médicament difficile plus d'un volume rend qui alors absorption par l'utilisateur. On peut, bien diminuer le volume de cette capsule, mais alors la quantité insuffisante dans celle-ci est d'huile contenue permettre une dissolution totale de l'oestradiol, si bien que ce dernier risque de recristalliser, ce qui réduit de façon notoire son caractère actif. En effet, il parfaitement connu que la taille des particules a un effet direct sur l'absorption des molécules lipophiles et donc sur leur activité.

La présente invention a pour but de proposer un moyen permettant de délivrer dans une capsule unique de petites dimensions l'oestradiol et la quantité de progestérone qui doit lui être normalement associée.

objet ainsi pour а invention présente soluble constitué d'une capsule médicament biologique contenant une progestérone à l'état micronisé en l'huile, caractérisé en ce suspension dans de capsule contient également de l'oestradiol renfermé dans des microsphères également en suspension dans l'huile et qui sont constituées d'au moins un polymère apte à ne pas se dissoudre dans l'huile et à se dissoudre en milieu biologique.

Dans un mode de mise en oeuvre de l'invention ce polymère est un polymère cellulosique, notamment du type

5

10

15

20

25

30

commercialisé sous la marque "KLUCEL EFEP". Ce polymère peut également être un polymère acrylique notamment commercialisé sous la marque "EUDRAGIT E100".

De façon particulièrement intéressante la demanderesse a établi, ainsi que montré sur les courbes cinétiques de dissolution représentées ci-après, que la vitesse de dissolution de l'oestradiol contenu dans des microsphères est au moins égale, sinon supérieure, à ce qu'elle est à l'état normal, c'est-à-dire dans un état micronisé (autrement dit un état dans lequel les particules ont des dimensions de l'ordre de 5 μ m). Cette propriété est tout particulièrement intéressante dans la mesure jusqu'à présent, la mise en microsphères d'une substance active avait pour effet de ralentir la libération de celleci.

On décrira ci-après, à titre d'exemples non limitatifs, diverses formes d'exécution de la présente invention, en référence aux dessins annexés sur lesquels :

La figure 1 est un graphique représentant les courbes de la cinétique de dissolution de l'oestradiol respectivement à l'état micronisé, et à l'état de microsphères dans plusieurs polymères.

La figure 2 est un graphique représentant les courbes de dissolution de l'oestradiol inclus dans des microsphères qui respectivement ont été immergées et non immergées dans l'huile.

Suivant l'invention on a réalisé des microsphères d'oestradiol par des moyens, connus de l'état antérieur de la technique sous la dénomination de "nébulisation" (ou également "spray drying"). Suivant cette technique, on a introduit des particules d'oestradiol au sein d'un grand nombre de microsphères réalisées dans trois polymères

5

10

15

20

25

30

différents (numérotés II à IV). On a soumis chacune de ces trois séries d'échantillons à une dissolution dans un milieu biologique, ou plus précisément dans un modèle de milieu biologique communément admis par les spécialistes, et qui est constitué d'eau additionnée de 0,3% de laurylsulfate de sodium.

On a prélevé des échantillons au cours de cette cinétique, à des intervalles de temps de 1 minute, 30 minutes et 60 minutes, et l'on a mesuré, par une méthode de chromatographie liquide haute performance, le pourcentage d'oestradiol libéré.

tableau ci-après les représenté sur le On cours de cette libérées au d'oestradiol guantités échantillon témoin respectivement sur un cinétique, constitué d'oestradiol à l'état micronisé (échantillon I) et des trois échantillons II à IV ci-dessus mentionnés :

- Échantillon II: Mélange à 50% en masse d'un polymère acrylique (Marque déposée EUDRAGIT E100) et d'un polyvinyl pyrrolidone (Marque déposée KOLLIDON 30)
- Échantillon III: Mélange à 50% en masse d'un polymère dérivé cellulosique (Marque déposée KLUCEL EFEP)

(Marque déposée KOLLIDON 30)

- Échantillon IV: Mélange à 50% en masse d'un polymère acrylique (Marque déposée EUDRAGIT RL 100) et d'un polyvinyl pyrrolidone (Marque déposée KOLLIDON 30)

et d'un polyvinyl pyrrolidone

10

15

Échantillon	% d'	oestradiol l	ibéré
	1 min	30 min	60 min
Oestradiol micronisé non microencapsulé I	34,5	75,9	80,6
II	30,9	72,6	86,7
III	29,3	89,0	90,0
IV	82	86	100

On a représenté sur la figure 1 la variation du pourcentage d'oestradiol libéré en fonction du temps qui est caractéristique des cinétiques de dissolution de ces quatre échantillons.

L'étude de ce tableau, et des courbes correspondantes qui lui sont associées, montre que les vitesses de dissolution de l'oestradiol renfermé dans des microsphères sont au moins égales, et le plus souvent supérieures, à celles de l'oestradiol micronisé seul. Cette particularité est d'une part particulièrement surprenante puisque l'on sait qu'il est admis par les spécialistes en la matière qu'une substance active enrobée dans une microsphère se libère moins rapidement que lorsqu'elle est non enrobée. Elle est de plus intéressante car elle est de nature, dans certains cas, à favoriser l'absorption de la substance active.

On a ensuite effectué des tests afin de vérifier si l'immersion dans l'huile des microsphères, constituées de différents polymères renfermant des particules d'oestradiol avait une influence sur la cinétique de dissolution de ces particules. Pour ce faire on a réalisé des cinétiques à partir d'une part d'échantillons d'oestradiol sous forme de microsphères ayant été immergés dans une quantité donnée d'huile et d'autre part d'échantillons d'oestradiol sous forme de microsphères n'ayant pas subi d'immersion dans l'huile. On a utilisé des échantillons identiques aux échantillons II et III. Sur le graphique de la figure 2 on a affecté de l'indice ' les échantillons qui ont été immergés dans l'huile.

10

15

20

25

30

Pour réaliser cette cinétique on a respecté le rapport des quantités d'oestradiol et d'huile en présence. Ainsi dans la formule de médicament 1mg d'oestradiol étant en contact avec 149mg d'huile d'arachide LIPEX 101, afin de conserver ce rapport, on a mis en présence 60mg d'oestradiol, (soit 600mg de microsphères) avec 9.150mg d'huile d'arachide LIPEX 101.

Après un temps de contact de quelques heures, on a éliminé par un lavage à l'hexane, la phase huileuse qui recouvrait les capsules, puis l'on a effectué une filtration. On a choisi l'hexane en tant que solvant de rinçage car il ne dissout pas l'oestradiol ni aucun des constituants qui forment la microsphère.

Une fois sèches, les microsphères ont été récupérées et la cinétique de dissolution a été réalisée. On a comparé ensuite les cinétiques de dissolution effectuées sur les microsphères préalablement immergées dans l'huile aux cinétiques de dissolution réalisées sur des microsphères non traitées. On a représenté sur la

figure 2 la variation de pourcentage d'oestradiol libéré en fonction du temps qui est caractéristique des séries d'échantillons. On n'observe pas sur cette figure de différence réellement significative entre des microsphères ayant subi ou non l'immersion dans l'huile.

La présente invention est particulièrement intéressante en ce qu'elle permet, à partir médicament, dont quelques années d'utilisation ont démontré le caractère efficace, (à savoir un médicament formé d'une capsule soluble en milieu biologique contenant de l'huile dans laquelle des particules micronisées de progestérone sont en suspension) d'associer un autre principe actif dont l'efficacité a également été démontrée par l'usage, de façon à constituer un médicament bicomposant présentant à la fois les avantages de l'un et de l'autre sans que l'un des médicaments n'ait une interaction sur l'autre et tout en n'imposant pas au patient utilisateur les contraintes propres à l'administration de deux médicaments séparés.

10

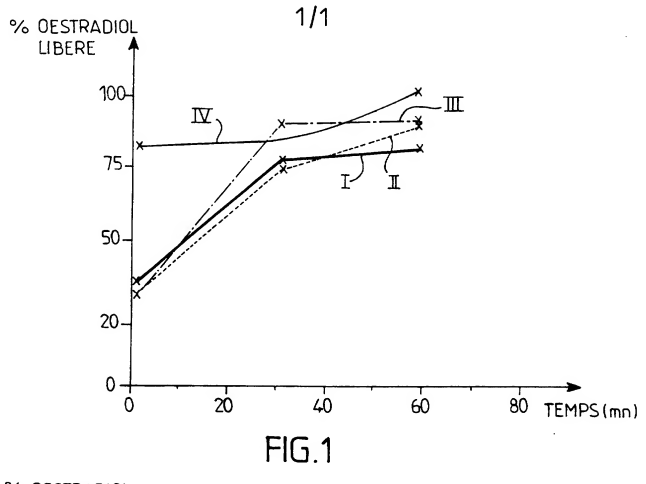
15

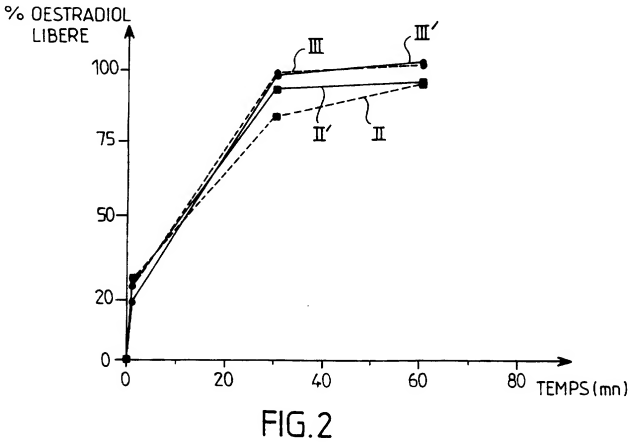
5

10

REVENDICATIONS

- 1.- Médicament constitué d'une capsule soluble en milieu biologique contenant une progestérone à l'état micronisé en suspension dans de l'huile, caractérisé en ce que la capsule contient également de l'oestradiol renfermé dans des microsphères également en suspension dans l'huile et qui sont constituées d'au moins un polymère apte à ne pas se dissoudre dans l'huile et à se dissoudre en milieu biologique.
- 2.- Médicament suivant la revendication 1, caractérisé en ce que ce polymère est un polymère dérivé cellulosique, du type notamment commercialisé sous la marque "KLUCEL EFEP".
- 3.- Médicament suivant la revendication 1, caractérisé en ce que ce polymère est un polymère acrylique du type notamment commercialisé sous la marque "EUDRAGIT E100".
- 4.- Médicament suivant la revendication 1,
 20 caractérisé en ce que le polymère est un polyvinyl
 pyrrolidone du type notamment commercialisé sous la marque
 "KOLLIDON".
- 5.- Médicament suivant l'une des revendications précédentes, caractérisé en ce que l'huile est de l'huile d'arachide.





INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte. onal Application No PCT/FR 97/00612

		101/110	37/0001Z
A. CLASS IPC 6	A61K9/48 A61K31/565 A61K3	1/57	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national of	lassification and IPC	
B. FIELD	S SEARCHED		
IPC 6	documentation searched (classification system followed by class A61K	fication symbols)	
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent	that such documents are included in the fiel	ds searched
Electronic o	data base consulted during the international search (name of dat	a base and, where practical, search terms us	ed)
C. DOCUN	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of t	he relevant passages	Relevant to claim No.
Υ	US 4 900 734 A (MAXSON ET AL.)	13 February	1
Α	see the whole document		2-5
Y	WO 95 00125 A (SMITHKLINE BEECH CORPORATION) 5 January 1995 see the whole document	ł AM	1
Y	US 4 624 665 A (NUWAYSER) 25 No see column 3, line 5 - line 24 see column 7, line 29 - line 53		1
		-/	
X Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are liste	d in annex.
"A" docume consider filing d "L" docume which is citation "O" docume other n	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	'T' later document published after the or priority date and not in conflict cited to understand the principle of invention. 'X' document of particular relevance; to cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the cannot be considered to involve an document of particular relevance; to cannot be considered to involve an document is combined with one or ments, such combination being obvining the art.	with the application but theory underlying the claimed invention not be considered to document is taken alone te claimed invention inventive step when the more other such documous to a person skilled
	actual completion of the international search 2 July 1997	Date of mailing of the international 3 1, 07, 97	search report
	nailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Benz, K	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte onal Application No PCT/FR 97/00612

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages A CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 90, no. 22, 28 May 1979	
CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 90, no. 22,	
CHEMICAL ABSTRACTS, VOT. 50, No. 22,	:laim No.
Columbus, Ohio, US; abstract no. 174616d, G.P. D' ONFORIO ET AL.: "ENCAPSULATED MICROCAPSULES" page 390; column 1; XP00202220 see abstract & INT. J. PHARM., vol. 2, no. 2, 1979, pages 91-99,	laim No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inte onal Application No
PCT/FR 97/00612

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 4900734 A	13-02-90	NONE	
WO 9500125 A	05-01-95	AU 7139594 A BR 9407261 A CA 2165415 A CN 1128947 A CZ 9503341 A EP 0706381 A FI 956073 A HU 75670 A JP 8511559 T NO 955149 A PL 312260 A SK 158995 A ZA 9404325 A	17-01-95 24-09-96 19-12-94 14-08-96 13-03-96 17-04-96 16-02-96 28-05-97 03-12-96 29-01-96 15-04-96 05-02-97
US 4624665 A	25-11-86	US 4810499 A US 4834978 A US 4687481 A US 4927687 A	07-03-89 30-05-89 18-08-87 22-05-90

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Internationale No

		Į P	CT/FR 9/	//00612
A. CLASSE CIB 6	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K9/48 A61K31/565 A61K31/5	57		
Selon la cia	sssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la class	ification nationale et la CIE	3	
B. DOMA	INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE			
Documenta CIB 6	tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles A61K	: de classement)		
Documenta	tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure	où ces documents relévent d	ies domaines si	ir lesquels a porté la recherche
Base de dor utilisés)	onées électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données,	, et si cela est r	éalisable, termes de recherche
C. DOCUM	MENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	n des passages pertinents		no. des revendications visées
Y	US 4 900 734 A (MAXSON ET AL.) 13 1990	Février		1
Α	voir le document en entier		ļ	2-5
Y	WO 95 00125 A (SMITHKLINE BEECHAM CORPORATION) 5 Janvier 1995 voir le document en entier	l		1
Y	US 4 624 665 A (NUWAYSER) 25 Nove voir colonne 3, ligne 5 - ligne 2 voir colonne 7, ligne 29 - ligne	4		1
		/		
	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de fa	amilles de brev	rets sont indiqués en annexe
'A' docume	ent définissant l'état général de la technique, non èré comme particulièrement pertinent	T' document ulterieur publ date de priorité et n'apj technique pertinent, ma ou la théorie consultuan	partenenant pas us cité pour cor	mprendre le principe
ou apré		X' document particulièreme	ent pertinent; i'	invention revendiquée ne peut mme impliquant une activité
priorité	nt pouvant jeter un doute sur une revendication de ou cité pour déterminer la date de publication d'une	inventive par rapport at Y' document particulièreme	u document cor	nsideré isolément
'O' docume	nt se référant à une divulgation orale, à un usage, à	lorsque le document est	comme impliqu Lassocié à un o	uant une activité inventive ou plusieurs autres
"P" docume	position ou tous autres moyens nt publié avant la date de dépôt international, mais eurement à la date de priorité revendiquée	documents de même na pour une personne du n	nétier	
	lle la recherche internationale a été effectivement achevée	&" document qui fait partie Date d'expédition du pré		recherche internationale
22	? Juillet 1997		1. 07. 97	
Nom et adres	se postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorisé		
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Benz, K		

2

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den ; Internationale No - PCT/FR 97/00612

		PCT/FR 97/00612
C.(sute) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	ts no. des revendications visées
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas echéant, l'indication des passages pertinen	ts no. des revenueauons visces
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 90, no. 22, 28 Mai 1979 Columbus, Ohio, US; abstract no. 174616d, G.P. D' ONFORIO ET AL.: "ENCAPSULATED MICROCAPSULES" page 390; colonne 1; XP002022220 voir abrégé & INT. J. PHARM., vol. 2, no. 2, 1979, pages 91-99,	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Den : Internationale No PCT/FR 97/00612

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
US 4900734 A	13-02-90	AUCUN	•
WO 9500125 A	05-01-95	AU 7139594 A BR 9407261 A CA 2165415 A CN 1128947 A CZ 9503341 A EP 0706381 A FI 956073 A HU 75670 A JP 8511559 T NO 955149 A PL 312260 A SK 158995 A ZA 9404325 A	17-01-95 24-09-96 19-12-94 14-08-96 13-03-96 17-04-96 16-02-96 28-05-97 03-12-96 29-01-96 15-04-96 05-02-97 10-02-95
US 4624665 A	25-11-86	US 4810499 A US 4834978 A US 4687481 A US 4927687 A	07-03-89 30-05-89 18-08-87 22-05-90